# JP07031476A

## **MicroPatent Report**

# DNA FRAGMENT HAVING PROMOTER FUNCTION IN CORYNEFORM BACTERIUM

[71] Applicant: MITSUBISHI CHEM

[72] Inventors: HATAKEYAMA KAZUHISA;

KOBAYASHI MIKI; YUGAWA HIDEAKI

[21] Application No.: JP05183595

[22] Filed: 19930726

[43] Published: 19950203

HERCITE CHECKTER KYLKEKEL MITEKANG CHECKANIA KANALENE O HERCIKA SOPRECITE CHECKLER MEGLEAR CENTRAL THANKEL IN ALLATTABE TRECTITE EMERIMEN ESTIMATEA SITUADUST ELETTEKET IN MEMBERS TRECTITE EMERIMEN ESTIMANA SITUADUST ELETTEKET IN MEMBERS TRECTITE HANDLET ESTIMANA SITUADUST ETIMATIA IN CHETATIONE CHECKLER CHECKLER MEMBERS ALLATIONES IN 244

#### Go to Fulltext

## [57] Abstract:

PURPOSE: To obtain the subject DNA fragment, containing a specific base sequence having the promoter function in a specified coryneform bacterium, having increasing action on the expression intensity of a structural gene and useful for producing, etc., an amino acid, etc. CONSTITUTION: This DNA fragment contains a base sequence, expressed by the formula and having the promoter function in a coryneform bacterium derived from a gene coding a diaminopelargonate aminotransferase and a desthiobiotin synthetase in the coryneform bacterium.

[51] Int'l Class: C12N01509 C12N01509 C12R00113



### (19)日本国特許庁(JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号

# 特開平7-31476

(43)公開日 平成7年(1995)2月3日

技術表示箇所

// (C 1 2 N 15/09 Z N A C 1 2 R 1:13)

9050-4B

C 1 2 N 15/00

FΙ

ZNA A

(C12N 15/00

ZNA A

審査請求 未請求 請求項の数1 OL (全 9 頁) 最終頁に続く

(21)出膜番号 特膜平5-183595

(22)出顧日

平成5年(1993)7月26日

(71)出職人 000006057

三菱油化株式会社

東京都千代田区丸の内二丁目5番2号

(72)発明者 畠山 和久

茨城県都敷郡阿見町中央8丁目3番1号

三菱油化株式会社筑波総合研究所内

(72)発明者 小林 幹

茨城県稲敷郡阿見町中央8丁目3番1号

三菱油化株式会社筑波総合研究所内

(72)発明者 湯川 英明

茨城県稲敷郡阿見町中央8丁目3番1号

三菱油化株式会社筑波能合研究所内

(74)代理人 弁理士 山本 隆也

- (54) 【発明の名称】 コリネ型細菌内でプロモーター機能を有するDNA断片
- (57)【要約】

【構成】 プレビバクテリウム・フラバムMJ-233 染色体から単離されたジアミノペラルゴン酸アミノトランスフェラーゼ及びデスチオピオチンシンセターゼをコードする遺伝子に由来する285塩基対より成るプロモーター機能を有するDNA。

【効果】 このプロモーター機能を有するDNA断片を、タンパク質をコードする構造遺伝子とともにプラスミドベクターに組み込み宿主コリネ型細菌に導入した時に、該構造遺伝子が高発現する。

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 コリネ型細菌内のジアミノペラルゴン酸 アミノトランスフェラーゼ及びデスチオピオチンシンセ ターゼをコードする遺伝子に由来するコリネ型細菌内で プロモーター機能を有する下記の塩基配列:

AGTECTGTTG CTTGGGTTTG ATCAAGGCCT AATCCACCGG CTGCAACATC AAAATACAGG 60
TAGTACACCA AGAGTGCTTG CATGCCGTAG AAGCTGAATC GCTCCCACAT TTCAATACTG 120
ATTATTGAGG TTGCGCTTTT GAACCTAACC CGTTGATCCA GTTGGACCAT GACTTCTCCT 180

AACAGAAAGC TGCGGCAATG AAAAACACTT AGTGCCAAAA ATTGAACACT GTTCAATTAA 240

CCTATTACAC TGCACATATG CAACCAAACC AAGTGACGGA GGAAA

285

#### を含むDNA断片。

### 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【産業上の利用分野】本発明はコリネ型細菌内のジアミノペラルゴン酸アミノトランスフェラーゼ及びデスチオビオチンシンセターゼをコードする遺伝子に由来するコリネ型細菌内でプロモーター機能を有する新規なDNAを含むDNA断片に関する。

#### [0002]

【従来の技術】プレビバクテリウム属細菌を含むコリネ型細菌は、アミノ酸、有機酸、プリンヌクレオチド等を生産する工業的に有用な微生物であるが、組換えDNA技術の導入による菌株の育種改良は、エシェリヒア・コリ(Escherichiacoli)等に比べて遅れている。特に、プラスミドベクターに挿入された構造遺伝子のコリネ型細菌内での発現のために必要なプロモーターの構造に関する知見は極めて少く、コリネ型細菌を宿主として用いて構造遺伝子を発現させようとする場合にはかなり問題となっている。

【0003】一方、本発明者らは先にコリネ型細菌染色体からピオチン生合成に関与するジアミノペラルゴン酸アミノトランスフェラーゼ及びデスチオピオチンシンセターゼをコードする遺伝子を単離し提案した(特願平3-174757号明細書参照)。

#### [0004]

【発明が解決しようとする課題】本発明の主たる目的は、プラスミドベクターに挿入された構造遺伝子をコリネ型細菌内で確実に発現せしめるようなプロモーター機能を有する新規なDNA断片を取得することである。

## [0005]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、コリネ型細菌内でプロモーター機能を有するDNAを鋭意検索した結果、本発明らが先に提案したコリネ型細菌内のジアミノペラルゴン酸アミノトランスフェラーゼ及びデスチオピオチンシンセターゼをコードする遺伝子(以下これを「bioAbioD」ということがある;特願平3-174757号明細書参照)上流の285bpのDNAがコリネ型細菌内でプロモーター機能を有することを見いだし、本発明を完成するに至った。

【0006】すなわち、本発明は、コリネ型細菌内のジアミノペラルゴン酸アミノトランスフェラーゼ及びデスチオピオチンシンセターゼをコードする遺伝子(bio

AbioD)に由来するコリネ型細菌内でプロモーター機能を有する後記配列表の配列番号:1に示される285bpの塩基配列を含むDNA断片である。以下、本発明についてさらに詳細に説明する。

【0007】本明細書において、「プロモーター機能を有するDNA」とは、遺伝子の転写を開始するためにRNAポリメラーゼが特異的に結合するDNA上の領域であって、タンパク質をコードする構造遺伝子とともにプラスミドベクターに組み込まれ宿主コリネ型細菌に導入された時に、該構造遺伝子の発現強度の増加作用を有するDNAを意味する。

【0008】本発明のプロモーター機能を有するDNA は、通常はコリネ型細菌内のbioAbioDを含むD NA断片から得ることができる。上記bioAbioD を含むDNA断片の供給源となる微生物は、コリネ型細 菌であれば特に限定されるものではないが、一般的に は、ブレビバクテリウム・フラバムM J-233 (FE RM BP-1497) およびその由来株、プレビバク テリウム・アンモニアゲネス(Brevibacter ium ammoniagenes) ATCC687 1、同ATCC13745、同ATCC13746、プ レビバクテリウム・デバリカタム(Brevibacterium divaricatum) ATCC140 20、プレビバクテリウム・ラクトファーメンタム (B revibacterium lactofermen tum) ATCC13869、コリネバクテリウム・グ ルタミカム (Corynebacterium glu tamicum) ATCC31831等が有利に使用さ れる。

【0009】これらの供給源徴生物からbioAbioDを含むDNA断片を関製するための基本操作の一例を述べれば次のとおりである。上記bioAbioDを含む断片は、上記コリネ型細菌、例えばプレビバクテリウム・フラバムMJ-233株(FERM BP-1497)の染色体上に存在し、この染色体を適当な制限酵素で切断することにより生ずる切断断片の中から以下に述べる方法で分離、取得することができる。

【0010】先ず、プレビバクテリウム・フラバムMJ-233株の培養物から染色体DNAを抽出する。この 染色体DNAを適当な制限酵素、例えば<u>Sau</u>3Alを 用いて、DNA断片の大きさが約20~30kbになる ように部分分解する。得られたDNA断片をコスミドベ クター例えばpWE15に挿入し、このコスミドを、  $\lambda$  DNA in vitro Packaging Kite用いる形質導入により、bioAあるいはbioDの欠損した大腸菌変異株(Journal of Bacteriology, vol 94, p2065-2066, 1967及びJournal of Bacteriology, vol 112、p830-839、1972参照)に導入する。この大腸菌変異株を、ピオチンを含まない選択培地に詮沫する。

【0011】得られる形質転換株よりコスミドDNAを抽出し、制限酵素で解析することにより挿入されたプレビバクテリウム・フラバムMJ-233株染色体由来のbioAbioDを含む断片を確認・取得することができる。かくして得られるbioAbioDを含む断片は、大きさが約20~30kbと大きく、実用的でないので、さらに短かい断片に特定化する必要がある。

【0012】次に、上記で得られたbioAbioDを含む断片を含むコスミドを適当な制限酵素を用いて切断し、得られるDNA断片を、大腸菌で複製可能なベクタープラスミドに挿入しこのベクタープラスミドを通常用いられる形質転換法、例えば、塩化カルシウム法あるいは電気バルス法による形質転換により、前記bioAあるいはbioDの欠損した大腸菌変異株に導入する。この大腸菌変異株を、ビオチンを含まない選択培地に強沫する。

【0013】得られる形質転換株よりプラスミドDNAを抽出し、制限酵素で解析することにより挿入されたプレビパクテリウム・フラパムMJー233株染色体由来のbioAbioDを含む断片を確認・取得することができる。このようにして得られるbioAbioDを含む断片の一つは、前記プレビパクテリウム・フラパムMJー233株の染色体DNAを制限酵素Sau3AIの部分分解により切り出し、さらにそれを、制限酵素Sa

制限酵素	認識部位数
<u>Bam</u> H I	1
<u>Dra</u> Il	1
Sac I	1
Xho I	1

【0017】上記表1中、2.7kbのXho I切断断 片もまたジアミノペラルゴン酸アミノトランスフェラー ゼ及びデスチオピオチンシンセターゼをコードする機能 を有していることが確認されており、bioAbioD は、ブレビバクテリウム・フラバムMJ-233染色体 DNAを制限酵案SalI及びXhoIで切り出すこと によって得られる大きさが約2.7kbのDNA断片中 に含まれるものと考えられる。

【0018】以上に詳述した大きさが約4.0 k b の b i o A b i o Dを含むDNA断片の制限酵素切断点を図1に示す。上記したプレビバクテリウム・フラバムM J

1 「で切り出すことによって得られる大きさが約4.0k bのDNA断片を挙げることができる。

【0014】この約4.0kbのbioAbioDを含むDNA断片を、各種の制限酵素で切断したときの認識部位数及び切断断片の大きさを下配表1に示す。なお、本明細書において、制限酵素による「認識部位数」は、DNA断片又はプラスミドを、過剰の制限酵素の存在下で完全分解し、それらの分解物をそれ自体既知の方法に従い1%アガロースゲル電気泳動および4%ポリアクリルアミドゲル電気泳動に供し、分離可能な断片の数から決定した値を採用した。

【0015】また、「切断断片の大きさ」及びプラスミ ドの大きさは、アガロースゲル電気泳動を用いる場合に は、エシェリヒア・コリのラムダファージ(A pha ge)のDNAを制限酵素HindIIIで切断して得ら れる分子量既知のDNA断片の同一アガロースゲル上で の泳動距離で描かれる標準線に基づき、また、ポリアク リルアミドゲル電気泳動を用いる場合には、エシェリヒ ア・コリのファイ・エックス174ファージ(φx17 4phage)のDNAを制限酵素HaeIIIで切断し て得られる分子量既知のDNA断片の同一ポリアクリル アミドゲル上での泳動距離で描かれる標準線に基づき、 切断DNA断片又はプラスミドの各DNA断片の大きさ を算出する。プラスミドの大きさは、切断断片それぞれ の大きさを加算して求める。なお、各DNA断片の大き さの決定において、1kb以上の断片の大きさについて は、1%アガロースゲル電気泳動によって得られる結果 を採用し、約0.1kbから1kb未満の断片の大きさ については4%ポリアクリルアミドゲル電気泳動によっ て得られる結果を採用した。

[0016]

【表 1 】

<u>表1</u> 切断断片の大きさ(k b)

0. 8, 3. 2

1. 2, 2. 8

1.8, 2.2

1. 3, 2. 7

-233の染色体を、制限酵素Sallを用いて切り出すことにより得られる大きさが約4.0kbのDNA断片を用いて、その塩基配列をプラスミドpUCl8またはpUCl9を用いるジデオキシヌクレオチド酵素法(dideoxy chain termination法)(Sanger, F. et al., Proc.Nat. Acad. Sci. USA 74,5463,1977)により決定することができる。このようにして決定した塩基配列中に423個のアミノ酸をコードする1269塩基対より成るbioAオープンリーディングフレームおよび224個のアミノ酸をコードする67

2塩基対より成るbioDオープンリーディングフレームが存在し(特願平3-174757号明細書参照)、 該オープンリーディングフレームの上流部分がプロモーター機能を有すると考えられた。

【0019】次に、該オープンリーディングフレームの 上流部分のプロモーター機能を有すると考えられるDN A領域上の上流および下流の配列に相当する適当な塩基 配列、例えば後記配列表の配列番号:2および配列番 号: 3に示される塩基配列を化学合成し、これをプライ マーDNAとして用いて、プロモーター機能を有すると 考えられるDNA領域を増幅することができる。プライ マーDNAの合成は、例えばペックマン社製DNA合成 機System-1 Plusを用いて合成でき、DN A領域の増幅は、例えばDNAサーマルサイクラー40 8型 (宝酒造社製) を用いてNature, 324, p 163 (1986年) に記載の方法により行うことがで きる。かくして得られる増幅DNA断片がコリネ型細菌 内でプロモーター機能を有することは、該DNA断片を コリネ型細菌内で自律増殖可能なプロモーター検出用べ クターに組み込むことによって確認することができる。 【0020】「コリネ型細菌内で自律増殖可能なプロモ ーター検出用ベクター」としては、例えば、コリネ型細 菌内で自律増殖可能なDNA断片(a)と、プロモータ ーが欠失している発現されるべきタンパク質をコードす る構造遺伝子を含むDNA断片(b) (以下これを「発 現されるべき遺伝子」と略称することがある)とを保有 するプラスミドであれば特に制限はない。このプラスミ ド検出用ベクターの具体例としては、コリネ型細菌内で 自律増殖可能なDNA断片(a) としてプレビバクテリ ウム・スタチオニス (Brevibacterium stationis) IFO12144 (FERM B P-2515) 由来のプラスミドpBY503を制限酵 素Kpn Iで切り出すことによって得られる約6kbの DNA断片、プロモーターが欠失している発現されるペ きタンパク質をコードする構造遺伝子を含むDNA断片 (b) としてエシェリヒア・コリのトランポソンTn9 由来のクロラムフェニコール耐性遺伝子であるクロラム フェニコールアセチルトランスフェラーゼ (CAT) を コードする遺伝子を保有するプラスミドpPR3 (特開 平3-147792号明細書参照)を挙げることができ

【0021】次に、上記プラスミド検出用ベクターを用てプロモーター機能を有するDNA断片の検出法を述べる。先ず、上記プラスミド検出用ベクターを、それ自体既知の通常用いられる形質転換法、例えば電気パルス法 [Agricultural and Biological chemistry, 54,443,(1990)参照】等で前記コリネ型細菌、例えばプレビバクテリウム・フラバムMJ-233(FERMBP-1497)へ導入し、形質転換株を適当な培地で培養し、プロ

モーターが欠失している発現されるべき遺伝子(b)が発現しないことを確認しておく。ここで、プロモーターが欠失している発現されるべき遺伝子(b)の発現の有無および発現強度の測定は、該遺伝子(b)が薬剤耐性遺伝子である場合はその薬剤を含有する選択培地で培養し、形質転換株の薬剤感受性を調べることで容易に行うことができる。また発現の有無および発現強度は、形質転換株を通常用いられる培地で培養し、培地中の発現されるべき遺伝子(b)の発現産物を、該遺伝子の発現産物の性質を利用して調べることもできる。

【0022】次に、発現されるべき遺伝子(b)がコリネ型細菌内で発現していないことが確認できたプラスミド検出用ベクター、例えばpPR3の発現されるべきCAT遺伝子の上流部位を適当な制限酵素、例えばBamHIで解裂し、該部位に前記bioAbioDを含むDNA断片由来の増幅DNAをDNAリガーゼ処理により連絡し、コリネ型細菌へ電気パルス法等により導入する。得られる形質転換株を培養し、前記した発現されるべき遺伝子(b)の確認法により、形質転換株の該遺伝子の発現の有無及び強度を調べることにより、挿入されたDNA断片のプロモーター機能を確認することができる。

【0023】かくして得られる本発明のプロモーター機能を有するDNA断片としては、後記配列表の配列番号:1に示される285塩基対より成るDNAを挙げることができる。上記した後記配列表の配列番号:1に示される塩基配列を包含して成る本発明のプロモーター機能を有するDNA断片は、天然のコリネ型細菌染色体DNAから分離されたbioAbioDを含むDNA断片に由来するもののみならず、通常用いられるDNA合成装置、例えばベックマン社製System-1 Plusを用いて合成されたものであってもよい。

【0024】また、前記の如くプレビバクテリウム・フラバムMJ-233の染色体DNAから増幅して得られる本発明のDNA断片は、プロモーター機能を実質的に損なうことがない限り、塩基配列の一部の塩基が他の塩基と置換されていてもよく又は削除されていてもよく、或いは新たに塩基が挿入されていてもよく、さらに塩基配列の一部が転位されているものであってもよく、これらの誘導体のいずれもが、本発明のプロモーター機能を有するDNA断片に包含されるものである。

#### [0025]

【実施例】次に実施例により本発明をさらに具体的に説明する。しかしながら、下記の実施例は本発明について 具体的な認識を得る一助としてのみ挙げたものであり、 これによって本発明の範囲は何ら限定されるものではない。

#### 【0026】実施例1

ブレビバクテリウム・フラバムM J – 233由来のジア ミノペラルゴン酸アミノトランスフェラーゼ及びデスチ <u>オビオチンシンセターゼをコードする遺伝子を含むDN</u> A断片(bioAbioD断片)のクローン化

(A) ブレピパクテリウム・フラバムM J ~ 2 3 3 の全 DNAの抽出

半合成培地A培地〔組成:尿素2g、(NH4)2SO 7 g, K<sub>2</sub> HPO<sub>4</sub> 0. 5 g, KH<sub>2</sub> PO<sub>4</sub> 0. 5 g, Mg SO<sub>4</sub> 0. 5 g, Fe SO<sub>4</sub> · 7 H<sub>2</sub> O 6mg、MnSO<sub>4</sub>·4~6H<sub>2</sub>O 6mg、酵母 エキス2.5g、カザミノ酸5g、ピオチン200μ g、塩酸チアミン200μg、グルコース20g、蒸留 水1リットル) 1リットルに、プレビバクテリウム・フ ラバムMJ-233 (FERM BP-1497) を対 数増殖期後期まで培養し、菌体を集めた。得られた菌体 を10mg/mlの濃度にリゾチームを含む10mM NaCl-20mMトリス級衝液 (pH8. 0) - 1m M EDTA・2Na溶液15mlに懸濁した。次にプ ロテナーゼKを、最終濃度が100μg/mlになるよ うに添加し、37℃で1時間保温した。さらにドデシル 硫酸ナトリウムを最終濃度が0.5%になるように添加 し、50℃で6時間保温して容菌した。この溶菌液に、 等量のフェノール/クロロホルム溶液を添加し、室温で 10分間ゆるやかに振盪した後、全量を遠心分離(5, 000×g、20分間、10~12℃) し、上清画分を 分取し、酢酸ナトリウムを0.3Mとなるように添加し た後、2倍量のエタノールをゆっくりと加えた。水層と エタノール層の間に存在するDNAをガラス棒でまきと り、70%エタノールで洗浄した後、風乾した。得られ たDNAに10mMトリス緩衝液 (pH7.5)-1m M EDTA・2Na溶液5mlを加え、4℃で一晩静 置し、以後の実験に用いた。

## 【0027】 (B) 組換え体の創製

上記(A)項で得たプレビパクテリウム・フラバムM J -2330全DNA90 $\mu$ lを制限酵素Sau3A I lunitを用い、37℃で20分間反応させ部分分解した。この部分分解DNAにコスミドpWE15(ストラタジーン社製)を制限酵素BamH I で切断した後、脱リン酸化処理したものを混合し、50mMトリス緩衝液(pH7.6)、10mMジチオスレイトール、1mMATP、10mMMgCl $_2$ 及びT4DNAリガーゼ1unitの各成分を添加し(各成分の濃度は最終濃度である)、4℃で15時間反応させ、結合させた。【0028】(C)ビオチン生合成に関与する酵素をコードする遺伝子を含むコスミドの選抜

上記 (B) 項で得たコスミド混液を用い、前記エシェリヒア・コリR 8 7 3 (bio A 4) 株を形質導入し、アンピシリン 50mg を含む選択培地  $\{K_2 HPO_4 7g, KH_2 PO_4 2g, (NH_4)_2 SO_4 1g, Mg SO_4 \cdot 7H_2 O 0.1g, カザミノ酸 <math>10g, 70m$  グルコース 2g 及び寒天 16g を蒸留水 1 リットルに溶解] に強沫した。なお形質導入には、宝酒造より販売さ

【0029】(D) bioAbioD断片のプラスミド pBluescriptIIへのサブクローニング 上記(C)項で得たコスミドpWE15-bioAに含まれるDNA挿入断片は約30kbと大きく、実用的でないので、得られた断片のうち必要な部分だけに小型化するために、プラスミドpBluescriptII(ストラタジーン社より市販)へジアミノペラルゴン酸アミノトランスフェラーゼ及びデスチオピオチンシンセターゼをコードする遺伝子(bioAbioD)を含むDNA断片を下記のとおりサブクローニングした。

【0030】上記(C)項で得たコスミドpWE15-bioAを制限酵素Sallで切断したものと、プラスミドpBluescriptHを制限酵素Sallで切断したものを混合し、50mMトリス緩衝液(pH7.6)、10mMがチオスレイトール、1mM ATP、10mM MgCl<sub>2</sub>及びT4DNAリガーゼ1unitの各成分を添加し(各成分の濃度は最終濃度である)、12℃で15時間反応させ、結合させた。

【0031】得られたプラスミド混液を用い、塩化カルシウム法(Journal of Molecular Biology, 53, 159, 1970)に従いエシェリヒア・コリR873(bioA4)株を形質転換し、アンピシリン50mgを含む選択培地 [K<sub>2</sub> HPO 4 7g、KH<sub>2</sub> PO<sub>4</sub> 2g、(NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub> SO<sub>4</sub>1g、MgSO<sub>4</sub>・7H<sub>2</sub>O 0.1g、カザミノ酸10g、グルコース2g及び寒天16gを蒸留水1リットルに溶解〕に強沫した。

【0032】この培地上の生育株を常法により液体培養し、培養液よりプラスミドDNAを抽出し、該プラスミドを制限酵素により切断し、アガロースゲル電気泳動を用いて関べたところ、プラスミドpBluescriptHの長さ3.95kbのDNA断片に加え、長さ4.0kbの挿入DNA断片が認められた。このプラスミドを用い、上記方法に従い前記エシェリヒア・コリR877(bioD19)株を形質転換し、アンピシリン50mgを含む選択培地〔K2HPO47g、KH2PO42g、(NH4)2SO41g、MgSO4・7H2O0.1g、カザミノ酸10g、グルコース2g及び寒天16gを蒸留水1リットルに溶解〕に強沫した。

【0033】この培地上の生育株を常法により液体培養 し、培養液よりプラスミドDNAを抽出し、該プラスミ ドを制限酵素により切断し、アガロースゲル電気泳動を用いて調べたところ、エシェリヒア・コリR877 (bioA4)株の形質転換体から得られたプラスミドと全く同様に、プラスミドpBluescriptIIの長さ2.95kbのDNA断片に加え、長さ約4.0kbのDNA断片を各種の制限酵素で切断したときの制限酵素認識

部位数および切断断片の大きさは、前配表 1 に示したとおりであった。このDNA断片の制限酵素切断点地図を図1に示す。また上記で得られたプラスミドを各種制限酵素で切断して、切断断片の大きさを測定した。その結果を下記の表 2 に示す。

【0034】 【表2】

表2 プラスミドpBS-bioAD4

制限酵素	認識部位数	切断断片の大きさ(k b)
H i n d III	1	6. 95
X h o I	2	4. 25, 2. 7
<u>Bam</u> H I	2	3.75, 3.2

上記の制限酵素により特徴づけられるプラスミドをpB S-bioAD4と命名した。

【0035】以上の結果より、制限酵素<u>Sal</u>Iで切り出される、ジアミノペラルゴン酸アミノトランスフェラーゼとデスチオピオチンシンセターゼをコードする遺伝子を含む長さ4.0kbのDNA断片を得ることができた。

#### 【0036】実施例2

# <u>bioA及びbioD遺伝子を含むDNA断片の塩基配</u>列の決定

(A) デレーションミュータントの作製

実施例1で得られたプラスミドpBS-bioAD4 (pBluescriptIIのSalIサイトに4.0 k b の断片が挿入されたプラスミド) 30 μ g を制限酵 案Xbalを用いて37℃、1時間反応により切断し た。この反応液を75℃で15分間加熱して制限酵素を 失活させたのち、1mM thio-dNTPを2μ 1、クレノー断片 (klenow fragment) 5 unitsを加え、室温で10分間反応した。反応液 と同量のフェノール/クロロホルム (1:1) で切断断 片を抽出したのち、2. 5倍量のエタノールを加えDN Aを沈殿させた。遠心分離後、真空乾燥しDNAを回収 した。このDNAを溶解し、制限酵素EcoRIを用い て37℃、1時間反応により切断した。この溶液と同量 のフェノール/クロロホルム (1:1) でDNA断片を 抽出したのち、2. 5倍量のエタノールを加えDNAを 沈殿させ、遠心分離後、真空乾燥し、DNAを回収し た。得られたDNAを100μlのExoIII パッファ - (50mM TrisHCl (pH8.0), 100 mM NaCl, 5mM MgCl, 10mMB-X ルカプトエタノール)に溶解した。このDNA溶液に1 80unitsのエキソヌクレアーゼIII を加え、ボル テックスにて撹拌し、37℃にて反応した。この溶液を 1分毎に10µlずつ、予め準備した100µlのMB ヌクレアーゼパッファー (40mM酢酸ナトリウムpH 4. 5, 100mM NaCl, 10%グリセロール) 中へ順次加え、65℃、5分間の処理によりエキソヌク レアーゼIII を失活させた後、37℃にもどし、50u

nitsのMung Beanヌクレアーゼを加え、3 0分間反応した。同量の10mM TrisHCl-1 mM EDTA飽和フェノールで1回、上清をクロロホ ルム/イソアミルアルコール (24:1) で1回DNA をそれぞれ抽出した。上清に、2.5倍量のエタノール を加え、遠心分離にて沈殿を回収し、70%エタノール で洗浄したのち真空乾燥した。得られたDNAを50<sub>µ</sub> 1のクレノーパッファー (7mM TrisHCl (p H7. 5), 0. 1mM EDTA, 20mM NaC 1, 7mM MgCl2, 0. 1mMdNTPs] に溶 解させた後、2unitsのクレノー断片を加え、37 ℃、15分間反応した。この溶液に2.5倍量のエタノ ールを加え、遠心分離にて沈殿を回収し、70%エタノ ールで洗浄後、真空乾燥した。得られたDNAを40 u 1のTEバッファーに溶解し、10mMジチオスレイト ール, 1mM ATP, 10mM MgClaおよびT 4DNAリガーゼ5unitsの各成分を添加し、12 ℃で15時間反応させ結合した。得られたDNA混合物 を用いてエシェリヒア・コリJM109(宝酒造社製) を形質転換し、アンピシリンを50μl/ml含むLB 培地 [10gトリプトン, 5g酵母抽出物, 5g Na Cl, 16g agar/11) に途沫した。生育した コロニーよりプラスミドを抽出し、インサートDNAの 大きさをしらべ、インサートの大きさが200bpから 4 k bまで約250 b pおきに20クローンを選抜し た。同様にして逆方向のクローンについても20クロー ン選抜した。

【0037】(B) ディデオキシ (dideoxy) 法によるデレーションミュータントの塩基配列の決定上記で得られた菌体を白金耳で10m1の2×TY培地 {16gトリプトン,8g酵母抽出物,5g NaCl /11} に植菌し、150μg/m1になるようにアンビシリンを添加した。37℃で0.D.が0.3になるまで生育させた後、ヘルパーファージM13KO7を10<sup>8</sup> /m1になるように添加した。37℃で1時間培養した後、25分の1量を新しい10m1の2×TY培地に植菌し、カナマイシンを70μg/m1になるように添加し、37℃で12時間培養した。培養液1.5ml

をエッペンドルフチューブに分注し、遠心し菌体をのぞ き、上清の1.2mlを新しいエッペンドルフチューブ にうつした。200μlのPEG/NaCl溶液〔20 %PEG, 2. 5M NaCl]を加え室温で15分間 静置した。遠心により上清をのぞき沈殿を回収した。沈 殿を100μ1のTEパッファーに懸濁し、50μ1の TE飽和フェノールを加えDNAを抽出した。上清に、 10μ1の3M酢酸ナトリウム250μ1のエタノール を加えDNAを沈殿として回収した。真空乾燥させ、3 OμlのTEバッファーに溶解した。シーケンスの反応 にはシーケナーゼVer. 2. ODNAシーケンシング キット (東洋紡製) を用いた。4 つのシーケンスレーン 用にまず1つのチューブの中で、アニーリング、及びラ ベリングを行なった。エッペンドルフチューブに1μ1 のプライマー、2μ1のシーケンス用パッファー、7μ 1の上記で調製したDNA溶液を入れ、よく混合し55 ℃で1時間反応した。4倍に希釈したラベリング反応液 を2µ1加え、さらに1µ1の0.1M DTT, 5µ  $Cion \alpha - 35 SdCTP$ ,  $2\mu 1$  の希釈シーケナーゼを 加え、37℃で5分間反応した。A, G, C, T用のタ ーミネーションミックスを十本のチューブに2. 5 μ 1 ずつ分注し、ラベリング反応が終了した反応液を3.5 µ 1 ずつ分注した。37℃で5分間反応した後、反応停 止液を4μ1ずつ添加した。各反応液を3μ1ずつゲル にのせ、1500Vで4時間電気泳動を行ない、X線フ ィルムにてバンドを検出した。塩基配列決定の結果、図 1において、Saclの上流132bpからBamHl の下流100bpまでにbioAをコードしていると考 えられるオープンリーディングフレーム、BamHIの 下流に7bpからSalIの34bp上流にbioDを コードしていると考えられるオープンリーディングフレ ーム(特願平3-174757号明細書参照)、さら に、Saclの上流429bpから133bpのあいだ にプロモーター機能を有すると考えられる後記配列表の 配列番号:1に示す285塩基対の領域が存在してい た。

#### 【0038】実施例3

#### プロモーター機能を有するDNA断片の単離

(A)DNA領域の増幅に使用するプライマーDNAの <sup>会成</sup>

t.

【0039】 (B) プロモーター機能を有する断片の増 頃

反応被 [50mM KCl, 10mM TrisHCl (pH8.8), 1.5mM MgCl<sub>2</sub>, 100μg /mlゼラチン, 200μMdNTPs, 250pmolプライマー] に、2.5unitsのTaqポリメラーゼ、1ngのDNAを添加し、ディネーチャー94℃1分間、アニーリング37℃、2分間、ポリメライゼーション72℃、3分間の反応を、DNAサーマルサイクラー408型(宝酒造社製)で25回くりかえすことによりDNA断片を増幅させた。増幅DNA断片の確認は4%アガロースゲル電気泳動により285塩基対のDNA断片を視路することにより行なった。

【0040】実施例4

プロモーター機能を有するDNA断片のプラスミドpP R3への導入

特開平3-147792号明細書の記載に基いて調製したプラスミド $pPR30.5\mu g$ に制限酵素BamHI(5units)を37℃で1時間反応させ、プラスミドDNAを完全に分解した。

【0041】実施例3で調製したプロモーター機能を有するDNA断片とプラスミドDNA分解物を混合し、制限酵素を不活化するために65℃で10分間加熱処理した後、該失活溶液中の成分が最終濃度として各々50mMトリス緩衝液pH7.6、10mM MgCl<sub>2</sub>、1.0mMジチオスレイトール、1mM ATP及びT4DNAリガーゼ1unitになるように各成分を強化し、16℃で15時間保温した。この溶液を用いてエシェリヒア・コリHB101のコンピテントセル(宝酒造社製)を形質転換した。

【0042】形質転換株は50μg/ml (最終機度)のカナマイシンを含むL培地 [トリプトン10g、酵母エキス5g、NaCl 5g、蒸留水11、pH7.2)で37℃にて24時間培養し、生育株として得られた。これら生育株のプラスミドをアルカリーSDS法【T. Maniatis, E. F. Fritsch, J. Sambrook; "Molecular cloning" (1982)90~91参照]により抽出した。

【0043】得られたプラスミドは電気パルス法により プレビバクテリウム・フラバムMJ-233 (FERM BP-1497) プラスミド除去株へ形質転換し、ア ルカリーSDS法によりプラスミドを抽出した。このプ ラスミドの制限酵素<u>BamHl、Kpnl、Sac</u>l等 の制限酵素による切断パターンによってpPR3に前記 増幅DNAが組み込まれていることを確認し、このプラ スミドを"pPR3-bioA"と命名した。

【0044】実施例5

プロモーター強度の測定:実施例4でpPR3に挿入し

たプロモーターの強度を、クロラムフェニコールアセチルトランスフェラーゼ(CAT)の活性を測定することによって調べた。

【0045】pPR3を保有するブレビバクテリウム・フラバムMJ-233株とpPR3-bioAを保有するブレビバクテリウム・フラバムMJ-233株をそれぞれ、実施例1の(A)項に記載の半合成培地A培地にカナマイシンを50μg/ml加えた培地10mlの入った試験管で一晩前培養し、その培養液を上記の培地10mlの入った試験管で一晩前培養し、その培養液を上記の培地100mlの入った三角フラスコで約6時間培養後集菌し、CATの活性測定に用いた。CATの活性はW.

V. Shawらの方法 (J. Bacteriology Jan. (1968) 28~36参照) により測定した。その結果、pPR3-bioAを有するMJ-23 3株は、プロモーターの挿入されていないpPR3を有するMJ-233株の約10倍のCAT活性をもってい

た。

【0046】 【配列表】

配列番号:1

配列の型:核酸 鎖の数:二本鎖 トポロジー:直鎖状

配列の長さ:285

配列の種類:genomic DNA

起源

生物名:プレビバクテリウム フラバム (Brevibacteri

um flavum ) 株名:MJ233 配列の特徴

特徴を表す記号: Promoter

特徴を決定した方法: E

配列:

AGTCCTGTTG CTTGGGTTTG ATCAAGGCCT AATCCACCGG CTGCAACATC AAAATACAGG 60
TAGTACACCA AGAGTGCTTG CATGCCGTAG AAGCTGAATC GCTCCCACAT TTCAATACTG 120
ATTATTGAGG TTGCGCTTTT GAACCTAACC CGTTGATCCA GTTGGACCAT GACTTCTCCT 180
AACAGAAAGC TGCGGCAATG AAAAACACTT AGTGCCAAAA ATTGAACACT GTTCAATTAA 240
CCTATTACAC TGCACATATG CAACCAAACC AAGTGACGGA GGAAA 285

【0047】配列番号:2

配列の長さ:28 配列の型:核酸

配列:

CCGGATCCAG TCCTGTTGCT TGGGTTTG

【0048】配列番号:3

配列の長さ:28 配列の型:核酸

配列の空:核酸

配列:

CCGGATCCTT TCCTCCGTCA CTTGGTTT

【図面の簡単な説明】

【図1】大きさが約4.0kbのジアミノペラルゴン酸 アミノトランスフェラーゼ及びデスチオピオチンシンセ 鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸 合成DNA

鎖の数:一本鎖

トポロジー: 直鎖状

配列の種類:他の核酸 合成DNA

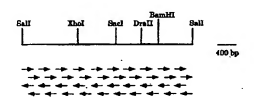
28

28

ターゼをコードする遺伝子を含むDNA断片の制限酵素 による切断点地図、および塩基配列決定のための戦略

՛⊠.

【図1】



フロントページの続き

(51) Int. Cl. <sup>6</sup>

識別記号

庁内整理番号

FΙ

支術表示簡所

C 1 2 R 1:13)

-9-